**PRILOG 1.**

**ZAHTJEV ZA OVLAŠĆIVANJE SLUŽBENOG LABORATORIJA**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1. | Naziv podnositelja (pravna osoba; organizacijska cjelina pravne osobe/laboratorij) |  |
| 2. | Adresa (pravna osoba) |  |
| 3. | Adresa (organizacijska cjelina unutar pravne osobe/laboratorij) |  |
| 4. | Odgovorna osoba unutar pravne osobe |  |
| 5. | Odgovorna osoba unutar organizacijske cjeline pravne osobe/laboratorija |  |
| 6. | OIB korisnika |  |
| 7. | Telefon/e-mail (pravna osoba) |  |
| 8. | Telefon/e-mail (organizacijska cjelina unutar pravne osobe/laboratorij) |  |
| 9. | Područje djelatnosti  (zaokružiti samo jednu djelatnost) | a) Zdravlje životinja  b) Biljno zdravstvo  c) Sredstva za zaštitu bilja (formulacije)  d) Hrana i hrana za životinje  e) Ekološka proizvodnja |
| 10. | Priloženi dokumenti (zaokružiti) koje je potrebno dostaviti i na [laboratoriji@mps.hr](mailto:laboratoriji@mps.hr) | a) potvrda o akreditaciji sukladno normi HRN EN ISO/IEC 17025 s pripadajućim prilogom  b) dokument o registraciji djelatnosti koja upućuje na laboratorijska ispitivanja iz područja za koje se traži ovlaštenje  c) potvrda Porezne uprave o nepostojanju duga prema državi, ne starija od 30 dana od dana podnošenja zahtjeva  d) dokaz o redovitom uspješnom sudjelovanju u međulaboratorijskim usporednim ispitivanjima za ispitivanja otkrivanje trihinele u mesu te za analize, ispitivanja i dijagnosticiranja u okviru drugih službenih aktivnosti  e) potpisanu izjavu da je LOD/LOQ za metode za koje traži ovlaštenje u skladu sa propisanim zahtjevima. |
|  |  | Za ostatke pesticida:  a) Popis svih aktivnih tvari iz Priloga I., Dijela C/D važeće Provedbene Uredbe Komisije (EU) o koordiniranom višegodišnjem programu kontrole Unije za osiguranje sukladnosti s maksimalnim razinama ostataka pesticida i ocjenu izloženosti potrošača ostacima pesticida u i na hrani biljnog i životinjskog podrijetla uz koje je navedeno da li ih laboratorij može analizirati (DA/NE), definicija ostatka sukladno Uredbi (EC) 396/2005te uz koje je navedeno da li ih laboratorij može analizirati (DA/NE) te dva analitička izviješća proizvoda iz Dijela A/B iz kojeg su vidljivi rezultati analize za navedene aktivne tvari.  b) popis »single« metoda  c) potpisana izjava da laboratorij koristi naputak »Method Validation and Quality Control Procedures for Pesticide Residues Analysis in Food and Feed (SANTE/12682/2019), »Working document on the summing up of LOQs in case of complex residue definitions (SANCO/12574/2014) i »Analytical Quality Control and Method Validation Procedures for Pesticide Residues Analysis in Food And Feed Sante 11312/2021 v2 implemented by 01/01/2024.« ili novije važeće verzije tih dokumenta. |

|  |  |
| --- | --- |
| **Datum: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** | **Potpis podnositelja zahtjeva: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** |
|  |  |

**Tablica iz članka 8. stavka 2. točke c)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Materijali/Proizvodi** | **Vrsta ispitivanja/ Svojstvo** | **Metoda ispitivanja** | **Metoda kao u propisu/ Referiranje na propis** | **LOD/LOQ** |
|  |  |  |  |  |